## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 61212592 A

(43) Date of publication of application: 20.09.86

(51) Int. CI

C07H 3/02 B01J 39/04 C07H 1/00

(21) Application number: 60053432

(22) Date of filing: 19.03.85

(71) Applicant:

**TOKYO TANABE CO LTD** 

(72) Inventor:

HAGIRI HIROSHI TOBE TAKASHI HATTORI MASAHIKO

#### (54) PRODUCTION OF D-RIBOSE

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled compound in high yield, by carrying out the epimerization of D-arabinose using a molybdic acid compound as a catalyst in the presence of a boric acid compound, and treating the reaction liquid with a column of a metal-type cation exchange material.

CONSTITUTION: D-arabinose used as the starting raw material is epimerized by heating preferably at 50W100°C in water, organic solvent or hydrous organic solvent in

the presence of a molybdic acid compound (preferably a VI-valent compound) and a boric acid compound. The obtained reaction liquid is passed through a column packed with a 2- or 3-valent metal-type cation exchange (preferably polystyrenesulfonic acid-type strongly acidic ion exchange resin converted to Ca-type, etc.) and eluted usually with water to separate the objective compound. The amount of the boric acid compound is preferably 1.5W3mol per 1mol of the raw material.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

# ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# <sup>®</sup> 公開特許公報(A) 昭61-212592

@Int\_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和61年(1986)9月20日

C 07 H 3/02 B 01 J 39/04 C 07 H 1/00 7330-4C 8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

Dーリボースの製造方法

②特 願 昭60-53432

②出 額 昭60(1985)3月19日

砂発 明 者

波 切

弘 船橋市習志野台2-72-2

砂発 明 者 戸 部

岳 志

東京都江東区亀戸5-29-4 成田方

何 発明者 服部

雅彦

東京都世田谷区下馬6-29-1 東京田辺製薬株式会社世

田谷寮

切出 願 人 東京田辺製薬株式会社

\_\_\_\_

東京都中央区日本橋本町2丁目7番地3

砂代 理 人 弁理士 太田 恵一

# 明和書の浄田(内容に変更なし)明

### 1. 発明の名称

D~リポースの製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) 水、有機溶媒又は含水有機溶媒中へD-アラピノース及びモリブデン酸化合物を加え、さらに水の酸化合物を添加して加熱下でエピメリ化反応を行ない、次いで反応液を2個又は3価の金属型陽イオン交換体のカラムに通散してD-リボースの製造方法。
- (2) 金属型陽イオン交換体の金属がカルシウム、 パリウム、ストロンチウム又はアルミニウムであ る特許請求の範囲分(1)項配載の製造方法。
- 3.発明の詳細な説明

(発明の目的)

産業上の利用分野

·本発明はD-リポースの製造方法に関する。さ

らに詳しくは、D-アラビノースをモリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の存在下でエピメリ化反応を行ないD-リポースを高収率で製造する方法に関する。

# 従来の技術

従来、D・リポースを生産する方法としては、 天然物から抽出する方法、 散生物による騒弊法。 化学合成法などが知られている。

化学合成法としては D - グルコースを酸素で酸化して D - アタボン酸とし、とれをアルカリ条件下で D - リボン酸としたのち D - リボノラクトンとし、次いでナトリウムアマルガムで還元して D - リボースを得る方法が通常工業的に行なわれて を得る方法がいくつか知られている。たとえば、チェコスロバキア特許才 1 4 9 4 7 2 号 (ケミカルアプストラクツ vol. 8 1、7 8 1 8 9 k、19 7 4

)には L - アラビノースから約33 多のエピメリ 化率で L - リボースを、特開昭55 - 16469 9 号には D - アラビノースから約25 多のエピメ リ化率で D - リボースを得る方法が記載されている。 さらに、反応水溶液中のモリブデン酸の分離 を簡単にするためモリブデン酸化りにモ リブデン酸を担持したイオン交換樹脂又はイオン 交換機能を用いた方法が特開昭55 - 76894 号、同57 - 54197号、同57 - 54198 号に開示されており、D - アラビノースから D - リボースへのエピメリ化率はそれぞれ30.6%、 約25~30%、25.1%である。

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を用いた 糖液の分離方法がいくつか知られており、たとえば特公昭 5 9 - 2 5 6 0 0 号には異性化糖水溶液 をカルシウム型、ストロンチウム型、バリウム型 等の強酸性陽イオン交換樹脂へ導入して果糖水溶液とよどう糖水溶液とに分離する方法が、特開昭

ポースを得る方法などが開示されている。その他、ホウ酸塩型にした強塩基性陰イオン交換樹脂を用いてリポースとアラビノースを分離する方法(J. Am, Chem. Soc. 73, 2399(1951); 同74, 2090(1952))も知られている。ホウ酸又はホウ酸塩含有糖液を分離する方法としては亜硫酸水素型又は亜硫酸型陰イオン交換体を用いる方法(特公昭52-9740号)が知られている。
発明が解決しようとする問題点

D-アラビノース水溶液をモリプデン酸化合物の触媒下でエピメリ化して D-リポースを得る従来の方法では、エピメリ化率はせいぜい 20~30 まであり工業的に実施するには不十分であり、より高収率のエピメリ化が望まれている。

#### (発明の構成)

## 問題点を解決するための手段及び作用

本発明者らは、D・アラビノースを水、有機溶 供又は含水有根溶媒中モリブデン酸化合物の存在

57-54197号及び同5.7-54198号に はD-アラビノースをモリプデン酸イオンの存在 下でエピメリ化した反応波、即ち、Dーリポース (  $25.1 \sim 2.8.0 \%$  ), D -  $\mathcal{T} \mathcal{P} \mathcal{U} \mathcal{J} - \mathcal{A}$  (66.4~ 7 2.2 \$ ). D - + > p - x と D - リクソース ( 0.6~1.8 % )を含有する水溶液をカルシウム 型、バリウム型、ストロンチウム型、アルミニウ ム型等の陽イオン交換樹脂カラムに通液してD~ リポースを分離する方法が、また、特開昭55~ 164699号にはD-アラヒノースをモリプデ ン酸触媒下でエピメリ化した反応液から大部分( 7 0 f )の未反応の D - アラピノース及び 無機物 を除去した母液、即ちD-リポース(約70%)。 D - アラピノース(10 %), D - キシロースと D-リクソース(10%)及び他の糖類副生成物 (10%)を含有する水性アルコール溶液をカル シウムイオン又はパリウムイオンを負荷した陽イ オン交換体上でクロマトグラフィ処理してD-リ

下に、さらにホウ酸化合物を加えて加熱するととにより約70~948、特に有機器を使用するでと約90~948という驚異的なエピメリリルースが生成し、さらに、高いっ量のポースを優の大力ので、カリックのので、カリックを受けるという。ないで、カリックを見られるととを見い出して、カリックである。本発の方法である。

次に、本発明の方法を具体的に説明する。

D-アラビノースをD-アラビノースに対して
0.5~3.0 倍量( w/v ) の水、有機溶群又は含水
有機溶群へ加え、得られた溶液又は懸濁液中へモ
リブデン酸イオンとしてD-アラビノースに対し

1~10 % ( w/w ) のモリブデン酸化合物を加え、 さらに D - アラビノースに対して 0.5~5.0 倍モル, 好ましくは 1.5~3 倍モルのホウ酸化合物を 加え 30~120℃, 好ましくは 50~100℃ の反応温度で、30~60分間提择する。

使用する溶媒としては水のほかメタノール, エタノール。 n - プロパノール。 10パノール。 10パノール。 10ペープタノール。 10ペープタノール。 10ペープタノール。 10ペープタノール。 10ペープシール。 10ペープシールをファル(カルモール)。 10ペープシールをファル(カルエーテル(カルエーテル)。 10ペープシールをファル(カルエーテル)。 10ペープシールをファルコール類。 アレコールカルビトール) カビのアルコール類。 アセトール) カンビトール

によつて反応液の出を 1 ~ 5 , 好ましくは 3 ~ 3.5 に調整する。また,反応溶媒として無水有機 溶媒を用いる場合,特にホウ酸が好適である。

このD-リポースを含有する反応溶液をリポフ ラピンの合成原料として使用する場合、溶液中の D-リポースの含有率が高いため、D-リポース を単離せず、陸イオン交換樹脂で触媒類を除去し メチルアセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、ピリジン、α-ピコリン、2.6-ルチジン、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N,N-ジメチルアセトアミド(DMA)、ジメチルスルホキシド(DMSO)などの有機落媒又はそれらの含水溶媒である。

使用するモリブデン酸化合物としては、モリブデン酸、モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸カリウム、モリブデン酸ナトリウム、モリブデン酸カルシウム、アセチルアセトンモリブデン酸塩などが挙げられ、特にモリブデン酸を担持したイオン交換樹脂又はイオン交換機能を用いてもよい。

使用するホウ酸化合物としては、ホウ酸、酸化 ホウ素、ホウ酸メテル、ホウ酸エテル、ホウ酸ア ンモニウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ナトリウム、 フエニルホウ酸などが挙げられる。ホウ酸エステ ル又はホウ酸塩を用いる場合、有機酸又は無機酸

た 密液 を 4 - ニトロ - 。 - キシレン又は 3.4 - キシリジンの存在下接触還元し、生成した混合物を結晶化して 1 - D - リビテル - 3.4 - キシリジンを得、これをジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルビッール酸と縮合すればよい。

前記の反応容被中にはD-リポースのほか未反応D-アラピノース、剛生成物のD-キシロースとD-リクソース、モリブデン酸化合物、ホウ酸化合物を含有し、その他使用した原料にもとずくイオン、副生成物が含まれることもある。

この反応溶液を 2 価又は 3 価の金属型陽イオン 交換体を充填したカラム中へ通液し、水で溶離す る。溶離する順序はモリブデン酸化合物、ホウ酸 化合物、D-キシロースとD-リクソース、D-アラビノース、D-リボースの順であり、その 離分布図を実施例1 に基すいてオ1 図に例示した。 また、陰イオン交換樹脂でモリブデン酸化合物を 除去したあとの反応溶液の溶離分布図を実施例3 **に基ずいてオ2図に例示した。** 

2 価又は 3 価の金属型勝イオン交換体としてはポリスチロールスルホン酸型強酸性イオン交換樹脂をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型と成したものが好適に使用できる。

D-アラピノースの分面液には水り酸化合物及びモリプデン酸化合物が含まれるため、その溶液を一定健実に機能し、加熱すれば再びエピメリ化反応が可能のため D-リポースの収率がさらに向上する。また、モリプデン酸化合物の分面核はほとんど不純物を含まないので再度反応に使用できるのも本方法の特徴である。

最も遅れて溶出する D - リポース分面液を集め 減圧機縮すると D - リポースのシロップ状残渣が 回収率 9 5 多以上で得られる。 この残盗をメタノ ール又はエタノールにて結晶化することにより納 度 9 9.5 多以上の D - リポースの結晶を得ること

応容器内の風距はエタノールの沸点より高くなる。)で45分間攪拌下加熱した。反応終了後、溶媒を滅圧留去し、残液に水50mlを加えて攪拌し、10℃に冷却して析出したホウ酸を沪別した。結晶を冷水で洗浄し、乾燥してホウ酸20.59を回収した。沪波と洗液を合すると110mlであつた。

との溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

9 0. 5 %

D - アラビノース

7. 7 %

D - キシロースと D - リクソース他 1.8 %

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性隔イオン交換倒脂ダイヤイオンMK - 318 510 ml を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出液をフラクションコレクターによつて10 ml ずつ分面した。その流速は68 ml/時 であつた。

容出順序はモリプデン, ホウ酸, D - キシロースと D - リクソース, D - アラピノース, D - リポースであつた ( オ 1 図 8 照 ) 。 溶出液は 全 量

がてきる。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明する。

実施例中、反応溶液中の糖分の組成及び結晶 D - リポースの純度は糖分をホウ素化水素 大いで産兄し対応する糖アルコールとし、 たいを ポ メ クロマトグラフィーにより 制定した。 また、 モリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の定量分析は により、 後者を中和満定法によって測定した。

たか、実施例中、使用したイオン交換倒脂ダイヤイオン MK - 318, 8K - 1B, WA - 30 はすべて三菱化成工業機製の商品名である。

#### 実施例 1

D - アラビノース25 gをエタノール50 al に加え、さらにモリプデン酸アンモニウム 1.75 g 及びホウ酸25.8 gを加えて反応温度88 C (反

1030mlであり、そのうちD-リポース分画としてフラクションNa43~103の610ml、D-アラビノース・ホク酸分画としてフラクションNa11~24の140mlをそれでフラクションNa11~24の140mlをそれでなけれる。D-リポース分画液を合し、溶性をわれると結晶が析出したので評取し、乾燥しての酸すると結晶が析出したので評取し、乾燥しての酸すると結晶が析出したのでででし、乾燥していぬがイスの結晶20.49(81.6%)を得た。触度95.7%。

さらに、 D - アラビノース・ホク酸分面液を液 圧機縮してシロップ状としたのちエタノール 5 ml を加え90℃で40分間提拌下加熱した。反応後、水10 mlを加えて6℃に冷却し、析出したホウ酸 を戸別、洗浄した。戸液と洗浄液を合した溶液を 上記と同様の方法に単じてクロマト分離、結晶化 等を行なつて D - リポースの結晶 1.38 g ( 5.5 g ) を得た。 融点 8 6.0 C。 純度 9 9.8 g。 合計の収率は 8 7.1 g であつた。

また、モリプデン分面及びアラビノース・ホウ酸分面中のモリプデンとホウ酸の量はモリプデンとして 0.9 年、ホウ酸として 5.1 年含まれており定量的に回収できた。

#### 実施例 2

D-アラビノース209をメタノール40 xlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.5 分及びホウ酸20.6 分をオートクレーブに入れ、88 で40分間提择下加熱した。反応終了後、オートクレーブから反応被を取出し、溶媒を減圧留去し、強強に水50 xlを加えて提择し、冷蔵庫中に一晩放置した。析出したホウ酸2 fl 6 分を回収した。戸液と洗液を合すると92 xlであり、この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

圧機縮し、イソブロバノール 5 ml を加えて反応 風 度 8 8 ℃で攪拌下 6 0 分間反応した。反応終了後、 密媒を減圧留去し、水 3 0 ml を加え 4 ℃に冷却し、 析出したホウ酸を戸別、洗浄した。戸液と洗液の 合計は 4 0 ml であり、との溶液中の糖分の組成は 次の通りであつた。

7 3. 2 %

1 5.3 46

この溶液を上記と同様の方法に準じてクロマト 分離、結晶化等を行及つて'D - リポースの結晶 1. 3 4 F ( 6.7 f )を得た。融点 8 6.2 C。 純度 9 9.8 f。

合計の収率は82.2%であつた。

#### 奥施例 3

D-アラピノース259をジオキサン45mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム1.89及びホウ酸309を加え、90℃で40分間投拝下

D - リポース

8 7.8 %

D - アラピノース

1 0. 4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.7 系

この密液にメタノール 3 5 mlを加えカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 5 1 0 mlを充填したカラムに通敬し、水を用いて 7 5 ml/時 の確遠で溶出した。 部出液を 1 5 ml ずつ分面し、全量 9 9 0 ml を得た。その 9 5 D - リポース分面 4 5 0 ml 、D - アラビノース・ホウ酸分面 2 1 0 ml 、モリプデン分面 2 4 0 ml であつた。

D-リポース分面核を合し、溶媒を減圧乾固して得られたシロップ残造17.29へエタノール20mlを加えて冷蔵庫に一晩放置し、折出した結晶を严取し、乾燥してD-リポースの結晶15.19(75.5%)を得た。融点85.5℃。純度99.5%。

次に、アラビノース・ホウ酸分面液を合し、液

加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によってホウ酸23.89を回収し、液量78mkの水溶液を得た。との溶液中の額分の組成は次の通りであった。

D・リポース

9 4. 2 %

D-ナラビノース

4. 9 %

D - キシロースと D - リクソース 他 0.9 %

この帝液を遊離型に調整したステレン系弱塩基性除イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を20ml用いてモリブデン酸を除去した。この処理液を80mlまで減圧機縮し、カルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318510mlを充填したカラムに通液し、水で連続的に溶出して12mlずつ分画した(オ2図参照)。流速は98ml/時であつた。溶出なの全量は960mlであり、そのうちD-リボース分画としてフラクションMa31~80の600ml, D-アラビノース・ホウ酸分面としてフラクションMa14~

30の204mlを分取した。

D - リポース分画液中の糖分の組成は D - リポース 9 9.2 %, D - アラビノース他 0.8 がであつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 3 5 mlを加 えて冷蔵庫へ一晩放置し、析出した結晶を严取し、 乾燥して D - リポースの結晶 2 0.8 F ( 8 3.2 f )を得た。 融点 8 6.4 C。 純度 1 0 0 f。

#### 奥施例 4

D-アラビノース109を5号含水イソプロパノール25元に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム0.89及びホウ酸12.69を加え、90℃で50分間捷拌下加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸9.59を回収し、液量45元の水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

8 9. 5 %

8.2 %

に水 2 0 配を加え、1 0 でに冷却した。析出した ホウ酸を沪別し、水洗してホウ酸 1 3.2 9 を回収 した。沪液と洗液を合わせた溶液 6 0 配中の額分 の組成は次の通りであつた。

6 9.8 \$

2 7. 8 \$

との溶液をバリウム型に交換した強酸性隔イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを 充塡したカラムに通液し、カラム内の温度を40 でに保持しながら、水で溶出した。流速は70ml/時であつた。溶出液をモリプデン分面240ml, D-アラビノース・ホウ酸分面190ml, D-リポース分面450mlの原に分取した。

D-リポース分面液の糖分の組成は D-リポー、スg 8.2 %, D-アラビノース 1.2 %, その 他 0.5 % であつた。

との容液を減圧乾固してシロップ残疽 1 3.7 ₽

D - キシロースと D - リクソース他 2.2 多

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂 S K - 1 B 1 0 0 0 ml を充填したカラムに通液し、流速 2 0 0 ml/時 で水によつて溶出した。溶出液を 1 5 ml ずつ分画し、モリブデン分画 4 5 0 ml, D - アラビノース・ホウ酸分 画3 9 0 ml, D - リポース分画 9 0 0 ml を分取した。D - リポース分画液中の糖分の組成は D - リポース9 8.7 %、D - アラビノース 0.8 %、その他

この溶液を減圧乾固し、エタノール 1 5 ml で結晶化して D - リボースの結晶 7.6 f ( 7 6 f )を得た。 融点 8 6 C。 純度 9 9.8 f。

#### 奥施例 5

0.5%であつた。

D-アラビノース209を水15mlに加え、さらにモリブデン酸ナトリウム2.19及びホウ酸メテル289を加え酢酸で出3.2に調整し、93℃で50分間提拌下加熱した。反応終了後、反応被

を得。とれにエタノール 1 5 xl を加えて結晶化し、 严取し、乾燥して D - リポースの結晶 1 1.4 9 ( 5 7 % ) を得た。 励点 8 6.2 ℃。 純度 9 9.5 %。 実施例 6

D-アラピノース60 ををジオキサン110 ml に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 4.8 を及びホウ酸61.8 を加え、8 8 ℃で4 5 分間反応した。 次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸48.2 を回収し液量210 mlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

9 3.4 %

D-アラピノース

5. 8 🕏

D - キシロースと D - リクソース他 0.7 が

との溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 1500 mlを充填したカラムに通液し、水を用いて 流 速 285ml/時 で溶出した。分取した D-リポース 分面 液 1 0 8 0 ml を 滅圧 乾固 して シロップ 幾 流 5 6.6 g を 得た。 これを エタノール 8 0 ml に て 結晶 化 して D - リ ポースの 結晶 5 1.6 g ( 8 6 % )を 得た。

一方、D-アラピノース・ホウ酸分面被 4 8 0 al 中の糖分の組成はD-アラピノース 8 5. 4 多、D-キシロースとD-リクソース他 1 1. 4 多、D-リポース 3. 2 多であり、さらにホウ酸 1 0. 2 多を含有していた。また、モリブデン分画被 5 5 5 al 中にはモリブデン 2. 4 多及びホウ酸 3. 2 9 を含有していた。

D-アラビノース・ホウ酸分面液を放圧機縮してシロップ状とし、これにモリブデン酸アンモニウム 0.1 を及びジオキサン 5 配を加え、88 ℃で45分間加熱提拌した。反応終了後、水 5 0 配を加え、10℃に冷却し、析出物を評別した評液中の独分の組成はD-リポース 7 8.7 %、D-アラビノース 1 1.5 %、D-キシロースとD-リクソ

D - キシロースと D - リクソース他 2.5 多

この溶液をストロンチウム型に交換した強酸性 陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 配を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出 液を10配プロ分画した。D-リポースの分画液 を集めて放圧乾固し、得られたシロップ残渣をエ タノール20配で結晶化し、严取し、乾燥してD -リポースの結晶11.89(78.75)を得た。 融点85.8℃。純度99.75

#### 実施例 8

D - アラビノース 1 5 9を水 2 0 ml に加え、さらにホウ酸ナトリウム (Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>・1 0 H<sub>2</sub>O ) 5 7. 2 9 及びモリプデン酸 (8 0 %) 1.5 9を加え、得られた水溶液を希硫酸で出 3.2 に調整し、9 2 で 4 0 分間加熱捷拌した。反応終了後、反応被を8 でまで冷却し、折出したホウ酸、硫酸ナトリウムを評別し、その評液を強酸性限イオン交換樹脂ダイヤイオン 3 K - 1 B で処理して脱塩した。

ース他10.85であつた。

この裕液を上記と同様の方法によつて、クロマト分離、結晶化を行なつて D ~ リポースの結晶 1.6 分( 2.6 が)を得た。 融点 8 6.4 が。 純度 100 が。

合計の収率は88.6%であつた。

#### 実施例 7

D-アラビノース159を59含水エチレングリコール40配に加え、さらにホウ酸メチル319を加えたのち希硫酸で出る33に調整した。そとにモリブデン酸アンモニウム1.29を加え90℃で40分間提拌した。反応終了後、反応液を10℃まで冷却し、析出物を評別し、結晶を25配の冷水で洗浄した。严液を放圧機縮して溶体を留去したあと水50配を加えた。この水溶液中の積分の組成は次の通りであつた。

9 0. 2 %

7. 3 \$

処理液を 6 0 ml まで放圧機縮したのち糖分の組成を御定すると次の通りであつた。

6 8. 5 %

2 9. 1 %

D-キシロースとD-リクソース他 2.4 %

この溶液をアルミニウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを充填したカラムに通液し、流速88ml/時をもつて水で溶出し、溶出液を10mlずつ分面した。D-リポース分画液を合し減圧乾固し、エタノールから結晶化を行なつてD-リポースの結晶9.19(60.6%)を得た。融点86℃。純度99.5%。

D - リポース含有溶液をリポフラビンの合成に 使用する場合には次の通りに行なう。

#### 经美丽

D - アラビノース 1 6.0 gをジオキサン 3 0 ml に加え、モリプデン酸アンモニウム 1.1 5 g及び

# 特開昭61-212592(8)

ホウ酸 1 8.5 年を加え、8 8 ℃で 4 5 分間加熱提 拌した。前記実施例と同様の操作でホウ酸を戸別 したあとの溶液中の糖分の組成は次の通りであつ た。

D - リポース

9 2. 5 %

D - アラピノース

6. 4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.1 多

との溶液を弱塩基性除イオン交換機能がイヤイオンWA-30を12ml用いて処理しモリブデン酸を除去した。この溶液を糖濃度が約50%になるまで機縮して500mlのオートクレーブ中へ入れ、さらにメタノール230ml。3.4-キンリジン12.6分、酢酸0.3ml。酢酸ナトリウム0.4分、ラネーニンケル9.0分(含水)を加え水素を充填し、60℃で80分間提拌した。反応終了後、反応液からラネーニンケルを評別し、严液を約200mlまで機縮し、冷却すると結晶が析出した。この結晶を严取し、50%メタノールで再結晶して1

従つて、本発明方法は極めて高収率にD・リポースを製造するととができるので工業的に非常に有益な方法である。

#### 4.図面の簡単な説明

オ 1 図は本発明方法の実施例 1 の溶離分布図、 オ 2 図は実施例 3 の溶離分布図である。

① ---- D - リポース分画 ① ---- D - ア ラピノース分画 ⑩ ---- D - キシロースと D - リクソースの分画 ⑫ ---- ホウ酸分画 - D - リビチル - 3.4 - キシリジンの結晶 2 4.4 P ( 8 9.7 % ) を得た。融点 1 4 5 ℃。 (c) D -2 1.8° ( C = 0.4, メタノール )

とうして得られた1-D-リピチル-3,4-キ シリジンを常法に従つてジアゾニウム塩溶液とカ ップリング反応し、次いでパルピツール酸と結合 すればリポフラピンが得られる。

#### 〔発男の効果〕.

従来のD-アラビノースのエピメリ化反応は水の溶媒のもと、モリブデン酸化合物を触媒として行ない、D-リポースへのエピメリ化率は20~30 年程度であつた。

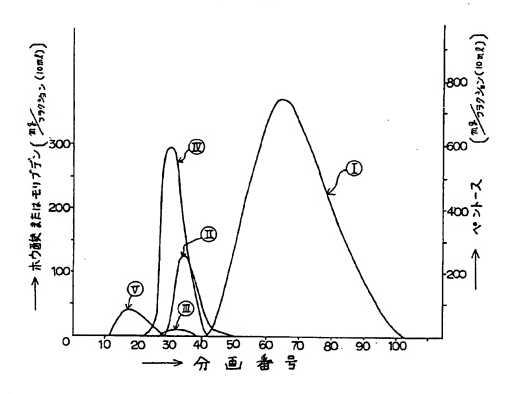
本発明方法は、従来の方法にホウ酸化合物を添加し、さらに溶媒として水のほか有機溶媒又は含水有機溶媒を使用することによりエピメリ化率を約70~94岁にまで向上させることができた。特に、溶媒として有機溶媒を使用すると約90~94岁という糞臭的なエピメリ化率を示した。

## ① ---- モリプデン分画

出 原 人 東京田辺契楽株式会社 代 理 人 久 高 将 信(外一名)

# 図面の浄魯(内容に変更なし)

# 5 1 3



手 統 補 正 書 (方式)

昭和60年7月11日

特許庁長官 字 賀 道 郎 段

1.事件の表示

特顧昭60-53,432号

2. 発明の名称

D - リポースの製造方法

3.補正をする者

事件との関係 特許出願人

東京田辺製薬株式会社

4.代 理 人

東京都稳区虎ノ門1-1-12。虎ノ門ピル505号

(6217) 久 高 将 信 (外一名)

5.補正命令の日付 昭和60年6月25日(発送)

6.補正の対象 願書及び明細書全文並に図面

7.補正の内容 別紙のように顧客及び明細書の浄書 並に適正な図面(いずれも内容に変更なし)を

提出します。

